LOWLY CRYSTALLINE ETHYLENE RANDOM COPOLYMER AND ITS PRODUCTION AND USE

Patent number:

JP62121709

Publication date:

1987-06-03

Inventor:

TSUTSUI-TOSHIYUKI; TOYODA AKINORI; KASHIWA

NORIO

Applicant:

MITSUI PETROCHEMICAL IND

Classification:

- international:

C08F4/64; C08F210/16

- european:

C08F210/16

Application number: JP19850259833 19851121 Priority number(s): JP19850259833 19851121

Abstract of JP62121709

PURPOSE:To obtain the title copolymer which is narrow in both MW distribution and composition distribution and can give a composition excellent in transparency, surface nonstickiness, impact resistance; heat sealability, etc., by copolymerizing ethylene with a 3-20C alpha-olefin. CONSTITUTION:Ethylene (A) is copolymerized with a 3-20C alpha-olefin (B) at -50-200 deg.C in the presence of a catalyst comprising a zirconium hydride compound in which the ligand is a group containing conjugated pi electrons [e.g., bis(cyclopentadienyl)zirconium monochloride hydride] and an aluminooxane of formula I or II (wherein R is a hydrocarbon group and M>=20). In this way, the title copolymer containing 35-85wt% component A and 65-15wt% component B, having an intrinsic viscosity of 0.5-10dl/g (in decalin at 135 deg.C), a MW distribution <=2.5 (GPC), a crystallinity <=30% and a boiling methyl acetate- soluble portion <=2wt% and satisfying the relationship: 1.05<=B<=2 (wherein B is a value of formula III, wherein PE is the molar fraction of component A in the copolymer, PO is the molar fraction of component B and POE is the molar fraction of A-B chains in the total dyad chains) is obtained.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-121709

@Int_Cl.4

 母公開 昭和62年(1987)6月3日

C 08 F 210/16

MJM MFG 8319-4J 7167-4J

審査請求 未請求 発明の数 3 (全16頁)

②発明の名称 低結晶性エチレン系ランダム共重合体、その製造法およびその用途

②特 顧 昭60-259833

❷出 顧 昭60(1985)11月21日

60発明者 简井 使

俊 之 大竹市御園1丁目3番6号

· 00 発明者 豊田 昭

昭 徳 岩国市南岩国町2丁目103番21号 ・ 大 岩国市室の木町1丁目2番9号

母 発明 者 柏 典 夫 母 出 頤 人 三并石油化学工業株式

東京都千代田区置が関3丁目2番5号

会社

②代 理 人 并理士 小田島 平吉 外1名

明 細 智

1. 発明の名称

低結晶性エテレン系ランダム共宜合体、その 製造法およびその用途

2. 特許級求の範囲

1. エチレンタよび炭素原子数3~20のα~ オレフィンからの低結晶性エチレン系ランダム共 型合体でもつて、

- (a) エナレン成分の含有事が35~85選債4の 範囲にあり、そしてαーオレフイン成分の含 有事が15~65単独4の範囲にあり、
- (b) 135℃のデカリン中で例定した復興粘度 [7]が0.5~10 d&/9の範囲にあり、
- (c) ゲルパーミエーションクロマトグラフィーで 水めた分子量分布 (Mw/Nn)が25以下で なり
- (d) X 一般回折法で求めた結晶化度が30 f以下であり、
- (e) 下記式(I)

Pos (1)

【式中、Px は共重合体中のエチレン成分 の含有モル分部を示し、Po はαーオレ フィン成分の含有モル分部を示し、Po z は全 dy ad 連領のαーオレフィン・エチ レン連頭のモル分路を示す】

で扱わされるB旋が、下記式側

1.05≦B≦2 を復足する範囲にあり、

- (I) 「C-NMRスペクトル中には、共正合体主角中の関係した2個の3級炭素原子間のメテレン連絡に苦づくα8かよび8rのシグナルが環
 - 耐されたい、そして
- (g) 路段肺酸メチル可称部が2爪畳も以下である、 ことを防破とする低精品性エテレン系ランダム共 面合体。
- 2 (A)共役兀信子を有する茹を配位子とした ジルコニウムハイドライド化合物、か

IU

(B) アルミノオキサン

から成る独成の存在下に、エテレンと成品 頃子成3~20のエーオレフィンを共宜合 せしめることで特殊とする、

- (a) エチレン成分の含有率が35~85 前角 6の 範囲にあり、そしてαーオレフィン収分の含 有率が15~65 節径 6 の範囲にあり、
- (b) 135 Cのデカリン中で剛定した極限粘度 [マ]が0.5~10 dと/タの範囲にあり、
- (c) グルバーミエーションクロマトグラフィーで 不めた分子盤分布 (Mw/Mn)が25以下であ り、
- (d) X 一种回折法で求めた結晶化度が30 s以下であり、
- (e) 下起式(I)

【式中、Psは共重台体中のエチレン成分の 含有モル分率を示し、Poはαーオレフィン成分の含有モル分率を示し、Po割は金

沢めた分子を分布(Mw/Mπ)が25以下で あり、

- (d) X 一級回折法で求めた結晶化度が30 を以下であり、
- (e) 下記式(1)

$$B = \frac{Poz}{2Fo \cdot Pz} \tag{1}$$

【式中、Pεは共富合体中のエテレン成分の含有モル分率を示し、Poはαーオレフィン成分の含有モル分率を示し、Pozは 全dyad 連組のαーオレフィン・エチレン連組のモル分率を示す】

で扱わされる8値が、下配式(8)

1. 0 5 ≰ B **≤** 2

(0) ·

を消足する範囲にあり、

- (r) ** C-NMR スペクトル中には、共産合体主 額中の額接した2個の3級炭素原子間のメチ レン連續に基づくαβをよびβrのシグナルが 級関されない、そして
- (ス) 辞時酢酸メチル可溶液が20重量以下である。

dyad 連鎖のα~オレフイン・エテレン 連鎖のモル分串を示す〕

で扱わされるB低が、下記式III

を納足する趙囲にあり、

1. 0 5 ≤ B ≤ 2

(0)

(1) ** C-NMRスペクトル中には、共変を体主型中の関接した2個の3級炭素原子間のメテレン連続に若づくのβおよびβrのシグナルが 観測されない、そして

(g) 路股府駅メナル可格部が20別量を以下である。

エチレンおよび良幸原子数3~20のαーオレフィンからの低給品性エチレン系ランダム共和合体の原治品

- 3. (a) エチレン成分の含有名が35~85団 気もの範囲にあり、そしてローオレフィン成 分の含有率が15~65重量もの範囲にあり、
- (b) 135 てのデカリン中で朝定した徳阪粘度[7]が0.5~10 dと/9の範囲にあり、
- (c) ゲルバーミエーションクコマトグラフィーで

エテレンシェび皮素原子数3~200α~オレフインからの低結晶性エテレン系ランダム共宜合体から成る熱可塑性樹脂用配合剤。

3. 発明の詳細な原明

「 産業上の利用分野)

本発明は低結晶性エテレン系ランダム共立合体、 その製法かよびその用途に関する。さらに罪しく は、分子最分布かよび規成分布が狭く且つ透明性、 表面非粘着性かよび力学均性に優れた低射晶性の エテレン系ランダム共用合体、その製法かよび用 油に関する。

〔従来の技術〕

従来、低結品性エチレン・αーオレフィン共享 合体は軟質の成形用途または種々の関節用改質剤 などの用途に掲載はますます拡大しつつある。そ の製造方法としては、チョン化合物と有根アルミ ニウム化合物からなるチョン系触媒またはパナジ ウム化合物と有限アルミニウム化合物からなるパ ナジウム系触媒の存在下に、エチレンをよびαー オレフィンを共田合する方法が知られている。チ タン系 放成で得られる低曲品性エテレン・αーオレフィン共画合体は一般に分子位分布かよび退成分布が広く、かつ週明性、表面非結潛性かよび刀学物性が劣つていた。また、パナジクム系 触世で得られる低結品性エテレン・αーオレフィン共動合体は、テタン系 放成で得られるものにくらべて分子分分布かよび組成分布は狭くなりかつ透明を、 カーション であり、さらにこれらの性能の改存された低結晶性エテレン・αーオレフィン共育合体が要求されている。

一方、新しいチークター型オレフイン重合触数 としてジルコニウム化合物かよびアルミノオキサ ンからなる触数が最近視案されている。

特開昭 5 8 - 1 9 3 0 9 号公報には、下記式 (ツクロペンタジエニル)。Me R Hal CCで、Rはシクロペンタジエニル、Ci~C。 - アルキル、ハロダンであり、Me は通移金属であり、Halはハロダンである、

ことで、oは2~40であり、RはC₁~C。 アルサルである、

で扱わされる部状アルミノキテンタよび下記式

$$\begin{pmatrix} R \\ I \\ A I - O \end{pmatrix}_{n+2}$$

てくてのかよびRの定程は上配に同じである、で表わされる限状アルミノキサンの製造法に関する発明が記載されている、同公特には、何製造法により製造された。例えばメチルアルミノキサンとチャン又はジルコニウムのピス(シクロペンタジェニル)化合物とを混合して、オレフインの重合を行うと、19の避ち金属当り且つ1時間当り、25万万9以上のポリエチレンが得られると記載されている。

時開昭60~35005身公昭化は、下記式

$$\frac{R^{1}}{R^{0}} \wedge 1 = 0 + \left(\frac{A}{R} \right) = 0 + \frac{R^{1}}{R^{0}}$$

てこで、R'はC,~C,o アルキルであり、R° はR'であるか又はお合して-O-を扱わす、 で表わされる遊鉢金属含有化合物と、下尼式 AI,OR,(AI(R)-O)_B

CCで、Rはメチル又はエチルでもり、 nは 4~20の数である、

で扱わされる敵状アルミノキサン又は下記式

(AI(R)-0)_{n+2}

ととで、Rシェびaの定義は上紀に同じである。

で扱わされる現状アルミノキャンとから成る触ば の存在下、エテレン及びC₁~C₁₁のαーオレフィ ンの1程又は2種以上を一50で~200での風 度でま合させる方法が記載されている。河公開公 報化は、45れるポリエテレンの管理を誘動する 化は、10度最もまでの少量の役分長級のαーオ レフィン又は進合物の存在下でエテレンの重合を 行うべきととが配載されている。

幹開昭59-95292号公報には、下記式

$$\begin{array}{c}
R \\
R
\end{array}$$
A 1 -0 - $\begin{pmatrix} R \\ A & 1 & 0 \end{pmatrix}_{R}$ - A 1 $\begin{pmatrix} R \\ R \end{pmatrix}$

で扱わされるアルミノキサン化合物を先ずマクネンウム化合物と反応させ、ないで反応性成物を塩気化し、さらにTi、V、2r又はCr の化合物で処理して、オレフィン用質合触機を製造する方法が開示されている。同公報には、上配触数がエテレンとCi~Cii ローオレフィンの混合物の共算合に特に好選であると配収されている。

特開明60-35006号公報には、反応表プレンドポリマー製油用触避系として、配なる2間以上の避移金属のモノー、ジーもしくはトリーンクロペンタジエニル又はその誘導体(国とアルモキサン(アルミノキサン)(回の組合せが開示されている。同公報の実施例1には、ピス(ペンタメテルとアルモキサンを触避として、エチレンとブロピレンを重合せしめて、数平均分子盘15300、 立み平均分子量35400 かよびブロピレン成分を345合むポリエテレンの初られたことが開示されている。また、同契約例2では、ピス(ペンタメチルンクロペンタジエニル)ジルコニクムジ

クロライド、ビス(メナルシクロベンタジエニル) ジルコニウムジクロライドかよびアルモ中サンを 紅供としてエチレンとプロピレンを重合し、奴平 均分子登2200、建掛平均分子登11,900及 び30モルものプロピレン成分を含むトルエン町 **帝却分と数平均分子位3000、常世平均分子性** 7.400及び4Bモルものプロピレン成分を含む トルエン不覆部分から成る餃平均分子量2000、 直後平均分子景 & 3 0 0 及び 7.1 モルモのプロピ レン成分を含むポリエテレンとエテレン・プロピ レン共p合体のプレンド歯を視ている。同様にし て現施例3 化过分子最分布 (Nw/Mn)4.57 及 びプロピレン成分 2 0.6モルもの町剤性部分と分 子魚外布304及びプロピレン成分29モル4の 不溶性部分から成る LLDPE とエチレンープロピ レン共量合体のプレンド物が配収されている。こ

特開昭 6 0 − 3 5 0 0 7 号公報にはエテレンを 単独で又は炭数数 3 以上のαーオレフィンと共に ノタロセンと下記式

(R-A1-0)

パナジウム化合物と有根アルミニウム化合物を含む触性系を用いることにより、分子魚分布(Mw/Mn)が2米次と小さいエテレンとローオレフィンの共復合体を製造する方法が開示されている。

[発明が解灰しようとする問題点]

本発明の目的は新規を低結晶性エテレン呆ラン. グム共頂合体を提供することにある。

本発明の他の目的は分子量分布および組成分布 が快く、透明性、殺菌非熱増性かよび力学物に使 れた且つ低組品性のエチレン吊ランダム共通合体 を提供することにある。

本発明のさらに他の目的は熱可図母問題に配合することにより耐耐鬼性等に低温耐衝難性に受れた相成物を与える低度品性エテレン系ランダム共東合体を提供することにある。

本祭明のさらに他の目的は貼可規模制能に配合 することによりヒートシール性に使れた組成物を 与える低結品供ランダム共存合体を提供すること にある。

本場明のさらに他の目的は熱可塑性樹脂に配合

CCで、ルは良衆数1~5のアルキル基であり、aは1~約20の整数である。 で扱わされる風状アルモキサン又は下配式

及わされる祖状ナルモデザン人な 下近式

 $R(R-AI-O)_nAIR_1$

ここで、Rシェびnの定線は上記に同じである。

で扱わされる銀状アルモャャンとを含む触样系の存在下に重合させる方法が配数されている。 門方法により得られる重合体は、同公相の配数によれば、約500~約140万の可抗平均分子針を有し且つ1.5~40の分子量分布を有する。

また、特開昭 6 0 - 3 5 0 0 8 号公報には、少くとも 2 極のメタロセンとアルモキサンを含む触 世系を用いることにより、巾広い介子量分布を有 するポリエテレン又はエテレンと C₁~C₁₀ の 4 - オレフィンの共重合体が製造されることが記載されている。何公報には上記共重合体が分子量分布 (Mw/Mn) 2 ~ 5 0 を有することが記載されている。

さらに、特開昭60-35009号公組には、

することにより、透明性の優れた組成物を与える 低結品性タンダム共富合体を提供することにある。

本発明のさらに他の目的は上記本福明の低級品 性エテレン系ランダム共重合体を収強する方法な よび点可塑性樹脂用配合剤としての用途を提供す ることにある。

本勢明のさらに他の目的および利点は以下の段 明から明らかとなろう。

(問題点を解放するための手段なよび作用) 本男明のかかる目的なよび利点は、本発明によれば、エチレンなよび模型は子数3~20のαーオレフインからの低結晶性エチレン系ランダム共及合体であつて、

- (a) エチレン成分の含有本が35~85 算点 4の 範囲にあり、そしてαーオレフィン成分の含 有本が15~65 重値 4 の範囲にあり、
- (b) 135℃のデカリン中で倒定した仮規特度 [c]が05~10dL/1の範囲にあり、
- (c) ゲルパーミエーションクロマトグラフィーで 水均た分子量分布 (Mw/Mn)が 2.5 以下であ

b.

- (d) X 一般回折法で求めた結晶化変が30 6以下であり、
- (e) 下配式(I)

(式中、P™は共車合体中のエテレン成分 の含有モル分略を示し、Po はαーオレ フィン成分の含有モル分略を示し、Pos は全dyad連絡のαーオレフィン・エテ レン連絡のモル分略を示す)

で扱わされるB低が、下紀式(I)

(II)

を選及する範囲にあり、

- (f) いC-NMRスペクトル中には、共党合体主観中の関係した2億の3級模型原子間のメチレン連鎖に基づくα月かよび月1のシグナルが顕微されない、そして
- (g) 飛繍施設メデル可容部が20重量を以下である。

チジエニル茲、メチルシクロペンタジエニル茲、 エチルシクロペンダジエニル茲、ジメテルシクロペングジエニル茲、ジメテルシクロペングジエニル茲、アトラヒドロインデニル茲等である。は「知よびR」のアルキル茲としては例えばメチル茲、エテル茲、プロピル 茲、イソプロピル 技、ブテル茲などを例示することができ、アリール まとしては、例えばフェニル な、ベンジル な、ベンジル な、ベンジル な、ハログン 原子としては、のとはフェニル とができ、ハログン 原子としてはフッカ、 東本などを例示することができる。 取ジルコニウ ムハイドライド 化合物としては次の化合物を例示することができる。

ビス (ツクロペン タ ジェニル) ジルコニウムモ ノクロリドモノハイドライド、

ビス (シクロペンタジエニル) ジルコニウムモ ノブロミドモノハイドライド、

ビス (シクロベンタジエニル) メチルジルコニ ウムハイドライド、

ピス (ジクロペンチジェニル) エテルジルコニ ウムハイドライド、 ことを特徴とする低な品性エチレン系タンダム共 労合体によつて通应される。

上記本码明の低対晶性エテレンスランダム共形 合体は、水気明によれば、

- (人) 共役工量子を対する指を配位子としたジルコニウムハイドライド化合物、および
- (B) アルミノオキサン から成る脸獣の存在下れ、エチレンと疑案原子数 3~20のローオレフインを共立合せしめる本勢 男方法によつて創造することができる。

上記共役元度子を有する数を配位子としたジャコニウムハイドライド化合物(A)は、例えば下記式(I)

R! R! R! ZrH (II)

CCでR! はシクロアルカジェニル基を示 し、R!およびR!はシクロアルカジェニル 基、アリール載、アルキル為、ハログン原 子または水果原子である、

で示される化合物である。

シクロアルカジエニル茲は、例えばシクロペン

ピス (ソクロペンタジエニル) ソクロヘキシル ジルコニウムハイドライド、

ピス (シクロベンタジエニル) フェニルジルコニウムハイドライド、

ピス (ツクロベンチジェニル) ベンジルジルコ ニウムハイドライド、

ピス (シクロペンタジェニル) オオペンテルジ ルコニウムハイドライド、

ピス (メチルシクロベンタジエニル) グルコニ クムモノクロリドモノハイドライド、

ピスインデニルグルコニウムモノクロリドモノ . ハイライド、

上記ジルコニウムハイドライド化合物はそのまま、使用することもできるが、ビス(シクロペンタジエニル)ジルコニウムモノクロリドモノハイドライドのようなトルエン等の遊妓に登路な化合物は有根アルミニウム化合物と接触させた後、使用することが好ましい。この投作により、遊戏破容のジルコニウムハイドライド化合物を溶破易居住とすることができる。

上記ジルコニクムハイドライド化合物と接触さ せる有限アルミニウム化合物は具体的には、トリ メチルアルミニクム、トリエナルアルミニウム、 トリプテルアルミニクムなどのトリアルキルアル ミニクム、トリインブレニルアルミニウムのよう なトリアルケニルアルミニウム、 ジメナルアルミ ニクムメトキシド、ジエチルアルミニウムエトキ シド、ジプテルアルミニウムプトキシドたどのジ アル中ルアルミニウムアルコキシド、ノチルアル ミコクムセスキメトキシド、エチルアルミニクム セスケエトャシドなどのアルキルアルミニウムセ スキアルコキシドのほかに、 R' i.s Al(OR²)a.s な どで表わされる平均組成を有する部分的にアルコ キシ化されたアルキルアルミニウム、ジメチルア ルミニウムクロリド、ジエチルアルミニウムクロ りょ、ジメチルアルミニウムプロミドのようなジ アルキルアルミニウムハライド、メチルアルミニ ウムセスキクロリド、エテルアルミニウムセスキ クロリドのようなアルキルアルミニウムセスキハ ライド、メチルアルミニウムジクロリド、エチル

(式中、Htは以化水業指を示し、mは好せしくは25以上の整数を示し、とくに好せしくは25以上の整数を示す)で扱わされる有限アルミニタム化合物を例示することができる。 放丁ルミノオキャンにかいて、Bはメナル筋、エナル店、プロピルが高、ブナルがなどの現化水煮満であり、 好せしくはメチル病、エチル族、とくに好せしくは20以上の整数を示し、とくに好せしくは25以上の整数である。 放丁ルミノオキャンの設造法としてたとえば次の方法を例示することができる。

- (1) 吸着水を含有する化合物、結晶水を含有する 塩却、例えば塩化マグネンウム水和物、硬度 例水和物、硬酸アルミニウム水和物などの炭 化水素磁体部間液化トリアルキルアルミニウ ムを添加して反応させる方法。
- (2) ベンゼン、トルエン、エチルエーテル、テトラヒドロフランなどの必体中でトリアルキルアルミニウムに直接水を作用させる方法。

アルミニウムジクロリドのようたアルキルアルミニウムツハライドなどの心分的にハログン化されたアルキルアルミニウムなどを例示できる。

対省化合物の反応は光をしや断し、炭化水象は体中で行うのが好きしく有限アルミニウム化合物とグルコニウム化合物の混合モル比(A1/Zr)は0.5~30、好きしくは1~20とし、グルコニウムの機度は終相1と当り0.001~1モル、好きしくは0.005~0.1モル程度に保ち、反応限度を0~120で理度とし両者を接触させればよい。上記炭化水素磁体としては、後記声合用溶磁として例示したものから選択するととができる。

本発明方法にかいて使用される触覚得成成分の アルミノオキャン(B)として具体的には、一般式 (N)又は一般式(V)

てれらの方法のうちでは(1)の方法を採用するのが 好さしい。なか、駄アルミノオキサンには少量の 有磁金鼠似分を含有していても差しつかえない。

本発明の方法にかいて、 取合反応系に供給される原料はエテレンとエテレン以外の以業改 3~20のαーオレフインからなる混合物である。 面合原料オレフイン中のエテレンの含有率は通常は10ないし90モルチ、好ましくは20ないし80モルチの範囲である。

本税明の方法において重合原料として使用されるエチレン以外の脱数数3~20のαーオレフィンとして具体的には、プロピレン、1ープテン、1ーペーター、1ーデセン、1ーデセン、1ーデセン、1ーデ・ラデセン、1ーペーサデセン、1ーオクタデセン、1ーエイコセンなどが例示できる。

本発明の方法において、オレフインの遺音反応 は過程は以化水変数体中で災絶される。 段化水泵 は体として具体的には、ブタン、イソブタン、ペンタン、ヘキサン、オクタン、デカン、ドデカン、ハキサデカン、オクタデカンなどの所別随為最化な素、シクロペンタン、メテルシクロペンタン、シクロヘキサン、シクロカタンをどの所組 藤糸 炭化水素、ペンゼン、トルエン、キシレンなどの方角降系 炭化水素、ガンリン、灯油、軽値などの石油留分などの値に、原料のオレフィンも炭化水条似体となる。これらの炭化水素似体の中では、芳香族系炭化水紫が好ましい。

本第明の方法において、船梯重合法、常解重合 法などのような被相重合法が通常採用され、とく に好適には飛解重合法が採用される。飲合反応の 駅の処理は一50ないし200で、好ましくは -30ないし100で、とくに好ましくは-20 ないし80での範囲である。

本発明の方法を該相重合法で実施する際の数シ ルコニウムハイドライド化合物(A)の使用制合は、 重合反応系内のジルコニウム金属原子の最配とし て通常は10-4ないし10-2グラム原子/と、

また、本路明の低的品エチレン系ランダム共宜 合体は、135℃のデカリン中で剛定した低限粘 度〔1〕の値として、通常 Q.5 をいし10 d! /9、 好ましくは1ないし6 d4/9 の範囲にある値を 持つ。

また、放低結晶性エチレン系共重合体のゲルパーミエイションクロマトグラフィー(OPC)によつて関定した分子気分布(Mw/Mn)は25以下、好ましくは2以下の

範囲である。放低結晶性エチレン系共重合体の分子並分布が25より大きくなると、放共頂合体あるいは放共す合体を改気剤として配合した組成物のベタつきが大きくなつたり、プロッキングするようになるので前記範囲にあることが必要である。

また、試低結品性エテレン系共立台体は低結品性であり、X額回折より求めたその結晶化度は30を以下、好ましくは20を以下、とくに好ましくは0ないし15をの範囲である。

なか、Mw/Mn値の例定は、放内容、丸凸発行の「グルバーミエーションクロマトグラフィー」

好ましくは10-1 ないし10-1 グラムダ子/との短囲である。また、アルミノオキサンの使用初合は、東台反応系内のアルミニウム原子の创設として通常は10-1 ないし10-1グラムダ子/と、好ましくは10-1 ないし10-1 の短囲であり、また東台反応系内のジルコニクム金属原子に対けるアルミニクム金属原子の比として通常は25ないし10-1、好ましくは10-1ないし10-1 の短囲である。共力合体の分子代は、水虫及び/又は瓜合風便に1つて四節することができる。.

本発明の方法において、市合反応が終了した頂 合反応風合物を常法によつて処理することにより 本発明の上配低射晶性エテレン系共混合体を摂る ことができる。

本発明の低額晶性エチレン系共曹合体の組成性エチレン成分が35ないし85重量を、好ましくは40ないし80重量を、該αーオレフイン収分が15ないし65重量を、好ましくは20ないし60重量をの範囲である。

たぬじて次の如く行う。

(1) 分子量既知の標準ポリステレン(東洋ソーダ (製) 単分散ポリステレン)を使用して、分子量 MとそのGPC(Get Permeation Chromatograph) カウントを倒定し、分子強Mと EV(Elution Volume)の相関図較正曲級を作 成する。この時の機度はCO2wtをとする。 (2) GPC 副定により試料のGPC クロマトクラ フをとり、前記(1)によりポリステレン検算の数平 均分子最Mn、重量平均分子量Mwを算出し、Nw/ Mn 値を求める。その段のサンブル製製条件かよ

【サンブル頻報】

(4) 試料を0.1 wt 4 だなるように0 ージクロルペンゼン砕砂とともに三角フラスコK分取する。

びOPC研定条件は以下の辿りである。

(p) 試料の入つている三角フラスコK老化防止剤 2,6-ジーlerlーブチルーPークレゾール でポリマー形骸に対して0.05 wl & 硫加する。

(0)

- 付 三角フラスコを140℃に加塩し、約30分 砂板拌し、余解させる。
- (4) 袋娘 Waters社製(150C-ALC/OPC)
- iの カラム 東洋ソーチ数(QMHタイプ)
- り サンプル債 400 pl
- (=) 個度 140 C
- 財 促进 La/min

さらに、本勢明の低納品性エチレン系共貨合体 は、下配式(I)

$$B = \frac{P_{0B}}{2P_{0} \cdot P_{B}} \tag{j}$$

(式中、PCは共常合体中のエテレン成分の含 有モル分率を示し、Poはαーオレフィン 成分の含有モル分率を示し、Pos は全 dyad 連頻のαーオレフィン・エテレン選 類のモル分率を示す)

より好せしくは一般式

1.0 + 0.4 × P B ≤ B ≤ 1 / (1 - P E), . .

とくに好ましくは一般式

 $1.0 + 0.5 \times P = \le B \le 1 / (1 - P =)$

共康合体のエテレン含量が50モルも以上の場合:

1.3-0.3×P # SB S1/P #.

より好せしくは一般式

1.4-0.4×P & ≤B ≤1/P B.

とくに好ましくは一般式

1.5 - 0.5 ×P z≤B≤1/P e,

たか、組成分布B低は、10m4の試料管中で約200号の共立合体を14のペキサクロロブメジェンに均一に務解させた試料の「C-NMRのスペクトルを、済常、翻定処理120℃、測定磁波数25.05 MMz、スペクトルは1500Hz、フィルターの1500円x、パルス繰り返し時間4.2 sec、パルス増7 psec、 接算回数2000~5000回の測定条件の下で測定し、このスペクトルからPz、Po、Pos を求めることにより算

で裂わされるり値が、下配式(0)

1. U 5 ≤ B ≤ 2

を隣足する範囲にある。

上記B姐は共取合体組中にかける各モノマー成分の分布状理を扱わす招切であり、C. J. Ray (Macromolecules , 10 , 773(1977))、J. C. Randall (Macromolecules , 15, 353(1982)、J. Polymer Science, Polymer Physics Ed., 11,275(1973))、K. Kimura(Polymer, 25, 441(1984)) ちの報告に基づいて、上記定数のPs、PoシよびPozを求めることによつて解出される。上記B値が大きい程、プロック的な遊戯が少なく、エテレン及びローオレフィンの分布が一様であり低成分。在の狭い共立合体であることを示している。

本苑明の低結晶性エチレン系共重台体は、好主 しくは下記の如きB低を有している。

共団合体のエテレン含量が50モルも以下の場合:

 $1.0 + 0.3 \times Pz \le B \le 1 / (1 - Pz)$

出した。さらに、本発明の低結晶性エチレン系共 重合体の ** C-NMRスペクトル中には、共重合 体主類中の降扱した2個の3級競赛原子間のメテ レン連頭に基づくαタンよびタャのシグナルが図 倒されたい。例えばエチレンと1-ヘキセンとの 共π合体にかいて、下記結合:

は、1-ヘキセンに由来する左側の3級反案から みれば中央の3個のメテレン派は左側からの、4、 「の位置にあり、一方右側の3級反案からみれば 右側からの、4、「の位置にある。それ故、上記 結合単位中には、の「かよび88 のシグナルを与 えるメテレン茲はあるが、の8 および8 「のシグナ ルを与えるメテレン茲はない。

| 同様K1 - ヘキセン何志が原対尾で始合した下

には、ααのシグナルを与えるメテレン曲のみが 存在し、αβおよびβτのシグナルを与えるメチ レン指はない。

他方、下記符合

はそれぞれβrのソクナルかよびαβのソクナル を与えるメテレン茶を有する。

以上の税別から明らかなとおり、本発明の低額 品件エテレン系共更合体はエテレンと共取合しう るモノマーの結合方向が規則的であることがわか る。

本発明の低額品性エテレン系ランダム共重合体 の掃除酢酸メチル可溶分核は2重量を以下、好ま しくは1.5~0.01度量を、とくに好ましくは

/四³ 以下、400年以上である。なお、密度は、 試料を120℃で1時間熱処理し1時間かけて窒 翌まで徐命したのち朔定した。破断点応力、破断 点仰びは、リング状試験片(内径18mm、外径 22mm、厚さ1mm)を作成し、引張速度500mm /min、御定保度25℃で抑定した。

・本名明の低級品性エテレン系ランダム共取合体 は、チクン系触性を用いて得られた共取合体と比較して、分子投分布をよび組成分布が終く且つ避明性、表面非結婚性をよび刀学物性に優れている と云える。また、パナジタム系触数を用いて得られた共取合体と比較すると、分子量分布をよび組成分布はほぼ同程度かあるいはそれより狭くしかし共取合成分の分子類内にかける配列状態が異なると云える。

水勢明の低結晶性エテレンスランダム共自合体 は、彼々の熱可塑性樹原化、その改質剤として配 をすることができる。

本務明の低結晶性エテレン系ランダム共宜合体 をポリエテレンなどのエテレンを主成分として含 1.0~0.03 双型を、とりわけ好ましくは0.7~0.05 双股をの範囲である。低超晶性エテレン系ランダム共取合体のエテレン成分単位の重量分率 Pew とした場合に、数低結晶性エテレン系ランダム共取合体の視時能配メテル可容分量(Ex 重量を)は、

好せしくは Ex≦22-2×P xw より好せしくは Ex≦1.95-P xw とくに好せしくは Ex≤0.9-0.6×P xw の範囲である。

排胎的酸メテル抽出抗の制定は、試料を1 mp のプレスシートを作成した後、とのプレスシート を2 m×2 m角に細所したものを円筒ガラスフィ ルターに入れ、リフラックス規度を1回/5分程 度にしてソックスレー抽出薪で6時間行つた。軸 出税は、抽出残部を実空放焼器で個分にをるまで 乾燥して求めた。

本晃明の低曲品性エテレン系ランダム共宜合体 は通常 0.90 9 / 企以下の犯罪を有する。また、 砂断点応力をよび破断点伸びはそれぞれ300 kg

む他のエテレン系頂合体に配合することにより、 該他のエチレン系重合体の耐衝単性とくに低温射 衝撃性、耐屈曲性、低温ヒートシル性の改成され たエテレン系重合体規成物が得られ、しかも放工 テレン系質合体組成物は低結晶性エテレン系ラン **ゲム共重合体の配合により透明性なよび表面非粘 着性の低下をもたらさないという特徴がある。上** 配他のエチレン名頂合体としては高密度ポリエチ レン、中密度ポリエテレン、低密縦ポリエチレン、 エチレンとプロピレン、1ーブテン、1ーヘキセ ン、4ーメテルー1ーペンテン、1ーオクテン、 1ーデセン、1ードデセン、1ーテトラデセン、 1-ヘキサデセン、1-オクタデセン、1-エイ コセンなどの炭素原子数が3ないし20のαーオ レフィンとの共東合体であつてエチレンを主収分 として含むエテレン系共食合体などを例示すると とができる。その135℃のデカリン中で翻定し た核段粘度[g] は適常はQ5ないし20dl/g の範囲にある。

核他のエチレン系菌合体化本発明の低焓晶性エ

ナレン系ランダム共自合体を配合する場合の配合制合は、該側のエチレン系型合体100世生形に対して耐RQ5をいし30世畳際、行ましくは1ないし20世畳部の範囲である。得られるエチレン系自合体組成物には、必要に応じて配化防止剤、温液吸収剤、砂燥筋止剤、耐熱安定剤、紫外酸吸収剤、内剤、耐燥安定剤、香電防止剤、飲剤、顕料、充料剤などの各種療加剤を配合することもできる。その配合制合は速度である。胺エチレン系更合体組成物は従来から知られている方法に従つて調製することができる。

また、本範明の低結晶性エテレン系ランダム共 す合体を前配他のエテレン系面合体以外の結晶性 オレフィン系面合体に配合することにより、数結 晶性オレフィン系面合体からなる成形物の耐衝撃 性、とくに低盛、しかも腹低結晶性エテレン系分 ンダム共取合体の配合により透明性かよび表面非 粘液性の低下をもたらさないという特敵がある。 該エテレン系放合体以外の結晶性オレフィン系型 合体として具体的には、ポリプロピレン、ポリー

全の配合割合は、該結晶性なーオレフィン系型合体 100 度量船に対して通常は0.5 たいし30 重位形、好ましくは1をいし20 度量船の範囲である。該結晶性なーオレフィン系重合体組成物には必要に応じて配化防止剤、塩酸吸収剤、凝集防止剤、耐熱安定剤、緩外級収削、滑削、耐候安定剤、存性防止剤、核剤、照料、充填剤などの各種低加減を配合することもできる。 防結晶性なーオレフィン系成合体組成物は従来から知られている方法に従って調製することができる。

さらに、本類明の低島品性エテレン系ランダム 共武合体は耐々のエンジニアリング制脂に配合することにより、放エンジニアリング制脂の物性、たとえば耐衝撃性、行動特性などを改善することができ、しかも放低結晶性エチレン系ランダム共 即合体の配合により透明性なよび表面非粘瘤性の 低下をもたらさないという特徴がある。放エンジニアリング制脂が低性基を有するエンジニアリン ク削脂である場合には、放エンジニアリング削脂 への規和性または分散性を良好にするために、本

1ープテン、ポリーリーメテルー1ーペンテン、 ポリー1ーへキセンなどの他に、プロピレン・エ チレン共宜合体、プロピレン・1ープテン共立合 体、1ープテン・エテレン共進合体、1ープテン ・プロピレン共直合体などのように、プロピレン、 1 − ブテン、1 −ヘキセンなどのα − オレフイン (a,)とエチレン、プロピレン、1ープテン、1 ーヘキセン、 4 ーメテルー1 ーペンテン、 1 ーオー・ クテン、1ーデセン、1ードデセン、1ーナトラ デセン、1ーヘキサデセン、1ーオクタデセン、 1-エイコセンなどの反常原子数が2ないし20 のなーオレフインであつて前記なーオレフィン (a1)とは見なるローオレフィン(a2)とからな る結晶性はーオレフィン系共自合体などを例示す ることができる。蚊蛄品性オレフィン系立合体の 135℃のデカリン中で御定した極限粘度(9)は 通常はQ5ないし10 dL/1の範囲であり、 启 品化度が54以上、好ましくは204以上である。 数額品性ローオレフィン系型合体に本発明の低 結晶性エテレン吊ランダム共重合体を配合する場

時明の低結晶性エチレン系ランダム共取合体に、 マレインは、シトラコンは、イタコン酸、無水ヤ レインは、無水シトラコンは、無水イタコンは、 マレイン欣ジメチル、シトラコン欣ジメチル、イ タコン酸ジメチルなどの不削和カルポン酸さたは その閉導体成分をグラフト共頂合した変性エチレ ン吊ランダム共重合体を使用するのが好すしい。 **政不能和ジカルポン酸またはその時以体放分の**グ ラフト割合は、放低粘晶性エテレンネタンダム共 世合体100世景部に対して通常0.02ないし 50 食食部の範囲である。エンジニアリング以所 として具体的には、ポリエチレンテレフォレート、 ポリプテレンテレフタレートなどのポリエステル、 ヘキサメテレンアジパミド、オクタメチレンアジ パミド、デカメテレンアジバミド、ドデカメテレ ンアジバミド、ポリカブロラクトン、たどのポリ アミド、ポリフエニレンオキシドカどのポリアリ ーレンオキシド、ポリアセタール、ABS、AB S、ポリカーポネートなどを例示することができ る。故低結晶性エテレン系ランダム共産合体また

注その変性物の配合網合は設エンジニアリング頃 節100重性部に対して通常02をいし20度量 窓の範囲である。設エンジニアリング質脂組成物 には必要に応じて酸化防止剤、塩酸吸収剤、凝集 防止剤、耐熱安定剤、緩外療吸収剤、耐剤、耐酸 安定剤、帯難防止剤、緩削、緩料、充填剤などの 各組添加剤を配合することができる。設エンジニ アリング樹脂組成物も従来から知られている方法 に従つて調製することができる。

本発明の低台品性エチレン果ランダム共頂合体はは4のコム状菌合体に配合することにより訪コム状質合体に配合することにより訪コム状質合体の物性、たとえば、耐疾品性、制性をどを改容することができる。 放ゴム状菌合体として具体的には、たとえばエチレン・ブロピレン・非共役ジェン共育合体、ポリブタクエンゴム、ポリイソブレンゴム、ステレン・ブタクエンゴム、ポリイソブレンゴム、ステレン・ブタクエン・スチレンプロジク共
す合体などを例示することができる。 放低結晶性エチレン果ランダム共国合体の配合場合は前配ゴム状質合体 100 産性部に対して

母妳色となつた。な♪、上記反応は、尤をしや断 して行つた。

メナルアミノオやサンの鍔裂

充分にてルコンでは換した4004のガラス製フラスコに塩化マグネシウムの6水和物1399とトルエン1254で検入し、0℃に冷却後、トルエン1254で検索したトリメテルアルミニウム250ミリモルを横下した。横下終了後、70℃に昇退し、その匹皮で96時間で応させた。以応後、伊調により切扱分離を行い、更に、分離なより改圧下にトルエンを除去し、白色固体のメテルアルミノオ中サン738年税た。ペンゼン中での設備点降下により求められた分子低は1910であり、放了ルミノオ中サンのm値は31であった。端、か合時には前にアルミノオキサンをトルエンに再添照して用いた。

合机

2 Lの逆球す合反応器を用いて、精製トルエン を2 L/hr、 メチルアルミノオキサンをアルミ ニクム瓜子袋等で10ミリグラム原子/hr、的配 適常1~100世生部の庭園である。なゴム状型合体組成物には必要に応じて充填剤、果偽剤、果協剤、果協剤、無協助剤、類料、安定剤などの各種の充填剤を配合することができる。該ゴム状質合体組成物は従来から知られている方法に従つて調製することができる。

(攻的好)

次に、本発明の方法を実施例によつて具体的に 説明する。

妈施例L ·

ツルコニクム触性の類裂

充分に密架破換した100mのガラス報フラスコにトルエン30mとピス(シクロベンタツエニル)ジルコニウムモノクロリドモノハイドライド2ミリモルを接入しスラリー状にした。それにトルエンで希訳したトリノテルアルミニウム(1M 裕敵)20ミリモルを室盛下で病下した。病下終了後、60℃に昇阻して1時間反応させた。ピス(シクロペンタジエコル)ジルコニウムモノクロリドモノハイドライドはトルエンに啓解し溶液は

で調製したジルコニウム触性をジルコニウム原子 検算でし×10[™]ミリグラム原子/hr の割合で 連続的に供給し、重合器内にないて同時にエチレ ン360L/hr、1プテン240L/hrの制合 で連続的化供給し、前合鳳煌20℃、常匹、簡別 時間0.5時間、ポリマー鉄度3月タノムとなる袋 作下に頂台を行つた。生成したポリマー層液を併 **合器より連続的に抜き出し、少先のメタノールを** が加することにより無合を停止し、点にそのポリ マー耐能を多量のメタノール中に移し、折出した ポリマーを1.30でで12時間成圧乾燥した。エ テレン合投17世長も、[9]216dL/8、 Mw/Mn 1.85、超晶化度2.1%、BEI.14. 密度:0.8 8 8 9 / cm² 、 影縁作牌ノテル抽出量 0.31 市最ものゴム状のポリマーがわられた。こ のポリマーの破断点応力、破断点伸びはそれぞれ 110㎏/四1、900ちであつた。 初られたこ のポリマーの '' C-NMB スペクトルには、 a タ、 **身ェに悲づくシグナルは波朔されなかつた。単位** グルコニウム当りの活性は73009・ポリマー

ノミリクラム原子ーストでもつた。

设应例2~8、比较例1

表」に示した条件下で配合した以外は、攻略例 1 と全く可様に行つた。初られたポリマーのIPC -NM Hスペクトルにはなり、月rに基づくシクナルはいずれにも観測されなかつた。結果を表し に示す。

比較例2

テタン無磁の調製

28切のSUS製ポール(15mの)を内成した800mのSUS製ポラトにテトラブトキンチタン29かよび無水の塩化マグオシウム209を入れ、異異雰囲気下8時間粉砕した(振動され)。共労砕物をエナレンジクロリド200m中に移し80で2時間残した。その後、共勢砕物を炉別し、nーデカンで遊離の四塩化チタンが輸出されなくなるまで洗浄した。とのようにして得られた触ば19中に219のチタン原子が相待されていた。

重合

し、市台省内において同時にエチレン200七/ hr、プロピレン240七/hr の割合で連続的 に供給し、単合配度50℃、常圧、適留時間0.5 時間、ポリマー級度48/七となる条件下に重合 を行つた。その後の操作は発動例1と全く同域に 行つた。得られたポリマーの"C-NMR スペク トルには、実施例1~8と馬左り ログ、タr に基づくックナルが提開された。結果を決るに示す。 比較例4~6

表3に示した条件下で扱合した以外は比較例3 と全く同様に行つた。初られたポリマーのいで→ NMRスペクトルには比較例3と同様にαβ、βr にあづくシグナルが設めされた。結果を要3に示 す。

厄州例1~5 比較応用例1~6

特に契約例かよび比較例のエチレン系ランダム 共正合体とポリエチレン関胎(MFR 0.449/ 10min、出度0.9599/cm³)とを1:9の 関合で結成組合した後、呼み70×のブレスフィ ルムを作成した(180℃、5分子為→ガス抜き 英語例1と同母の置合反応語を切いて精質デカンを2と/hr、エチルアルミニクムセスキクロリドをアルミニクム低子換算で8ミリグラム低子グトル、上記で調製したチョン胎はをチョン原子/hr、上記で調製したチョン胎はをチョン原子/hr、上記で調製したチョン胎はをチョン原子/kg で0.4ミリグラム似子/hrの割合で発療的に供給し、取合器用のにかいて同時にエチレン300と/hr、1ープテン100と/hrの割合で連続的に供給し、取合品度120で、 大田、精智時間0.5 時間、ポリマー的度50ョ/ときる条件下に取合を行つた。その後の操作は、 に前例1に単し行つた。なか、おられたポリマーのいてーNMRスペクトルには、 ロョ、ロコ くングナルは観測されなかつた。特級を表2に示す。

比較例3

契線例1と同級のま合反応表を用いて特製へキャンを2 L/hr エナルブルミニウムセスキクロリドをアルミニウムダ子換算で1ミリグラムダ子/hr、三塩化パナジルをパナジウム原子換算で0.1ミリグラムダ子/hr の割合で連続的に供給

30秒→30kv/m⁴ 加圧、4分30秒保持→20でコールトプレス、50kg/m³ 加圧 3分保持)。Cのフイルムについて23で、-20ででのフイルムインパクト強度かよび透明性(へイズ図)を開定した。結果を表4に示す。 応用例6 比較応用例7~9

前記書納例かよび比較例のエチレン系ランダム 共存合体とポリプロピレン例別(MFR 10g/ 10min)と参1:9の割合で系施混合した後、 呼み30mのプレスフイルムを作成した(応用例 1と同級)。Cのフィルムについて23ででのフィルムインパクト強配かよび治明性(ヘイズ値) を開定した。朝果を安5に示す。

纯的列11

ジルコニクム触媒の興製

契筋例1で狙いたトリメナルブルミニウムの代わりにトリnーオクナルブルミニウムを扱いた以外は実効例1と回旋に行つた。

実施例1と何敬の重合反応器を用いて精製トル

エンを14ノhr 共防例1と同級にして合成した メナル丁ルミノオやサンをアルミニウム原子浪算 でちミリグラム原子/bε、 寺尼で飼製したジル コニウム触峡をジルコニウム似子換算で1×10° ミリグラム原子/hrの割合で連続的に供給し、 お合品内において何時にエチレン360L/ hr、 プロピレン2402/hr および1,4 -へやサ ジェン29/hr の割合で連続的に供給し、賃台 国度20℃、常圧、糖剤時間1時間、ポリマー原 度20g/しとなる条件下に取合を行つた。その 後の操作は災絶例1と金く阿様に行つた。エチレ ン含鉄 7 0 市紀 4、 [マ] 1.7 9 d&/ P、 Mw/ 0.8719/cm2、ヨウ素価9、海頭酢酸メチル 抽出母 0.38 重然ものゴム状のポリマーが得られ た。カシ、このポリマーのいC-NMR スペクト ルにはαβ、βァに基づくングナルは観翻された かつた。単位ジルコニウム当りの活性は2000 タ・ポリャー/ミリグラム原子ーZzでもつた。

₹ 1

| 1 | æ/==1 | | モノマー 2 | | 電台国度 ポリマー機関 | | fő te | エテレン会会 |
|--------------|-------|--------|--------|--------|-------------|--------|---------------------|--------|
| 1 | H # | (2/hr) | H ## | (2/hr) | (T) | (9:/L) | (ァ・ポリャー/ミリクラム以子・2ァ) | (W16) |
| 突起列 1 | エチレン | 160 | 1ープテン | 240 | 20 | 3 6 | 7,300 | 7 7 |
| 2 | , | 300 | , | 300 | , | 3 5 | d,9 0 O | 6 9 |
| 3 | | 240 | • | 350 | | 4.1 | B.100 | 6 0 |
| 4 | | 086 | • | 240 | | 2 9 | 5,700 | 6 5 |
| 5 | , | 360 | 1-442 | 0.3 | 20 | 4.7 | 9.400 | 6 9 |
| 6 | | 360 | | ٩.6 | | 3.4 | ዲ გባ D | 5 7 |
| 72 | | 360 | | 0.2 | 40 | 41 | 16,200 | 7 9 |
| 8 | | 360 | 4-MP-1 | 0.6 | 20 | 2 4 | 4,700 | 77 |
| 此歌例1 | ٠, | 450 | プロピレン | 150 | 3.0 | 3 6 | 1 4,3 0 0 | 87 |

(共造党合条件) ペ説 2 / / hr、 Zr 5×10° t 9 グラム原子/L(* 2.5×10°) AL 5 i 9 グラム原子/L 過程時間 0.5 hr ** 4-/テルペンテンー)

(紀)祝1

| | (1) (44/1) | ñ₩∕Ñn | 結品化度 (≤) | В (3 | 唐 欧 (1/cm²) | 随断部记力 (kg/cs') | 使断点押び (4) | 外 収(ペトつき) | お辞録位/テル値 出会 (w16) |
|-----------|---------------|--------|-------------|--------|----------------|-------------------|----------------|-----------|----------------------|
| 4 B) 64 1 | 216 | 1. 8 5 | 2.1 | L'14 | Q B 8 8 | 110 | 900 | έx | 0.3 1 |
| 2 | 1.87 | LRB | 0 | LIB | 0.877 | 30 | 960 | , | 0.35 |
| 3 | 1. 5 4 | 1. 9 1 | 0. | j. 2 3 | 0.865 | - | - | , | 0.39 |
| 4 | 4.10 | 1.94 | 0 | 1. 2 0 | 0.872 | 15 | 990 | , | 0.33 |
| 5 | 203 | 1.91 | 0 | I. 1 6 | 0.875 | 175 | 700 | | 0.3 4 |
| 6 | 1. 3 6 | 1. R 4 | 0 | L 2 1 | 0861 | 120 | 810 | | 0.42 |
| 7 * | l. 9 9 | 1.93 | 23 | LO8 | 0.890 | 210 - | 750 | | 0.27 |
| 8 | 1.30 | 1.94 | 0.5 | 1.07 | 0887 | 195 | 600 | , | 0.30 |
| 比較好! | 2.5 1 | 212 | 3.5 | L09 | 0.904 | 90 | 710 | , | 0.25. |

¥{ 2

| | 活 性 (1 - ポリマーノミリクラム原子-TI) | エテレン合 <u>位</u> (w i é) | (0) (d4/9) | Ñw/Ñn | 結晶化度 (名) | | | 版制点応力 (な/cm³) |
|---------|------------------------------|---------------------------|---------------|-------|-------------|------|-------|------------------|
| ter99 2 | . 250 | 7 5 | 1.3 5 | 4.68 | 1-4, 3 | 0.92 | 0.889 | 6 0 |

| 残研点伸び (*) | 外親(ベトつ魚) | .規模部隊メナル他出発 (Wist) | | | |
|--------------|----------|-----------------------|--|--|--|
| 1050 | नंत | 1.5 3 | | | |

FE 3

| | モノマ 物 即 | - 1 (&/hr) | を/ャー ほ 日 | | | AI (さリグラム) (日子/と) | (2) | ポリマー通収 (タ/L) | 盾 蛙 (9・ポリマー/ミリグラム) (8子- V |
|------|---------|---------------|-------------|-------|-------|-------------------------|-------|-----------------|---------------------------------|
| 比较例) | エチレン | 200 | ブロピレン | 2 4 0 | 0.05 | 0.5 | - Б О | 4 | 8 O . |
| 4 | , | 240 | 1ープテン | 160 | 0.4 | 4.0* | 40 | 41 | 100 |
| 5 | • | 200 | 1+42 | 0.4 | 0.5** | 5.0 | Z 0 | 6.5 | 1 3 0 |
| 6 | | 200 | 4 - MP - 1 | 0.4 | 0.5** | 5.0 | 20 | 3 5 | . 10 |

* Bl:AiC!/Bi,,AiCi,,=1/1 m. r. ** VO(0Bt)Ci, 使用

(收)段3

| | エチレン合風 (wis) | [1] (d4/1) | Ň₩∕Ňn | 部品化度 (4) | 9 GI | ⊞ £. (?/æ²) | 被断点吃力 (kg/cm [®]) | 破断点伸び (€) | 外 収 (ペトつき) | 那段酢酸メ ナル抽出量 (wtも) | 個考 |
|-------|-----------------|---------------|-------|-------------|--------|----------------|--------------------------------|--------------|---------------|-------------------------|-----------------|
| 比較例 3 | 6 7 | 2.29 | 229 | 0 | 1. 1 1 | 0.867 | 1 5 | 1000 | 中中有 | 0.80 | |
| 4 | 8 2 | 1.50 | 241 | 1 7. 9 | 1.0 7 | 0.890 | 1 4 5 | 890 | • | 0.45 | H, 20 レ hr供給 |
| 5 | 5 4 | L86 | 237 | 0 | 1.11 | 0.857 | ~ | - | | 0.65 | |
| 6 | 71 | L 5 2 | 232 | ۰ | 1.08 | 0.858 | 119 | 930 | • | 0.51 | • |

| | エチレン糸ラン | 4 | プレン | r. 220 | | |
|---------|---------|------------------|-----------|--------------------------|---------|------------|
| | ダム共富分体 | MFR (9/10min) | (8 \cz.,) | 712412 (kg·ca. 235 | | ヘイズ (型) |
| 店用 例1 | 突施例 1 | 0.5 1 | 0.950 | 1710 | 1750 | 3 2 |
| 2 | 3 | .0.5 6 | 0.947 | 2320 | 2620 | 3 5 |
| 3 | 5 | 0.51 | 0.948 | 2430 | 2300 | . 33 |
| ا ه | 6 | 0.64 | 0.945 | 2540 | 2560 | 3 4 |
| S | 8 | 0.66 | 0.950 | 2090 | 2 1 1 0 | 3 5 |
| 比較応用例 1 | 比較例 1 | 0.46 | 0.953 | 1320 | 1290 | 3 3 |
| 2 | 2 | 0.58 | . 0.950 | 1310 | 1 3 5 0 | 5 1 |
| 3 | 3 | 0.45 | 0.948 | 1560 | 1760 | 4 7 |
| 4 | 4 | 0.5 6 | 0.951 | 1510 | 1540 | 3 9 |
| 5 | 5 | 0.53 | 0.944 | 2210 | 2 3 0 0 | 4.4 |
| 6 | 6 | 0.56 | 0.948 | 2000 | 2050 | 4.0 |
| | ベースポリマー | 0. 4 4 | 0.959 | 1120 | 1 1 2 0 | 3 1 |

| | ر بر 35 بر | 4 | 1 2 | 0 1 | Æ | m |
|---------|------------------------|-------|---------|--------|--------|--------|
| ガトント数 | 受成しのソイトマートの (な) 思く思いな) | 2100. | 1600 | . 006- | 0061 | 1400 |
| 7 | MFR (P/10min) | 6 | 0 - | 6 | e - | 0 |
| ドチャン語のソ | 9. 4. 共中合体 | 英施例 1 | 开死途2 | m. | • | |
| | | 万用 知 | 比於60日約7 | * | 6 | トレンがいっ |

[発明の効果]

以上のとおり、本発明の低結晶性エチレンネラ ンダム共電合体は分子量分布、租成分布が続く、 透明性に使れ、設面非粘着性でありそして低效品 性である。

本発明の上記共電合体は船可規性樹脂に配合す ることにより放樹脂の限々の性質を改良する。

作胜的 人 一种 人 小田 平 告 代 凡 人 介冠士 小田島 平 告 ほか1名

